

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-221837

(43) Date of publication of application: 14.09.1988

(51)Int.CI.

B01J 13/02 A61K 9/10

(21)Application number: 62-053676

(71)Applicant: DAI ICHI SEIYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

09.03.1987

(72)Inventor: KIKUCHI HIROSHI

YAMAUCHI HITOSHI **HIROTA SADAO UCHIUMI HIDEO** HAMADA AKIRA

(54) LIPID FILM COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a superior microcirculation in vivo and enable maintenance of drug concentrations at a high level in the blood by preparing a lipid film composition containing glycophorin and ganglioside.

CONSTITUTION: Glycophorin and ganglioside are used after premelting or dispersing and mixing in a solvent with another lipid component which is an anyshipathic property to both oil and water having a polarity part and a non- polarity part in molecules at the time of preparing a lipid film composition. Ribosome, microemulsion, fatty emulsion, etc. are used as lipid film composition. Glycophorin is sialoglycoprotein, and is obtained generally by extraction from the erythrocyte membrane of animals. Ganglioside is a sialoglycolipid, and ganglioside GM1, GM2, GM3, GD1 which have sialic acid at the end of a sugar chain are available.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

49公開 昭和63年(1988)9月14日

B 01 J 13/02 A 61 K 9/10

3 2 7

Z -8317-4G 6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

の発明の名称 脂質膜構造体

②特 願 昭62-53676

②出 願 昭62(1987)3月9日

@発 明 者 菊 池 **宽** 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

かり 一般発 明 者 一山 内 - - - - - - - - - - - - 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

жж

所內 宛発 明 者 広 田 貞 雄 東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

⑫発 明 者 内 海 英 雄 神奈川県横浜市港北区太尾町1290

⑫発 明 者 濱 田 昭 東京都文京区向丘2-24-10

⑩出 願 人 第一製薬株式会社 東京都中央区日本橋3丁目14番10号

明田田音

1.発明の名称

脂質膜構造体

2. 特許請求の範囲

グリコホリン及びガングリオシドを含有する胆 質腫機造体。

3. 発明の詳細な説明

本発明は脂質膜構造体、更に詳しくはグリコホリン及びガングリオシドを含有する脂質膜構造体に関する。

<産業上の利用分野>

本発明の脂質膜構造体は肝、脾、肺などの細網内皮系組織に捕捉されにくく、体内で微小循環性を有し、血中での薬物濃度を高く維持することのできる医療上有用なものである。

く従来の技術>

一般に静脈内投与されたリポソームは、肝臓、 脾臓、肺臓などの細網内皮系組織(以下、RES) に分布しやすいことが知られている。この性質は リポソームに限らず脂肪乳剤、エマルション製 利、マイクロカブセルなどに共通のものであり、これは本製剤が生体にとっては非自己である異物であるための必然的な結果であるともいえる。またこのことが、上記の剤型を静脈内投与などの全身投与において薬物の放出をコントロールできる徐放性製剤として利用するのに、大きな障壁となっていると言っても過言ではない。

従来から、上記製剤が全身投与においても体内でで、上記製剤が全身投与にはないであればリボソームの場合、他の製ややはいないがしゃすいない。例えばリボソームがしやすいことを利用して、小さくできることを利用してののののでは、イオキミカ・エト・バイオフィジカ・アクタ・イオキミカ・エト・バイオフィジカ・またリボカームの場合は、その膜組成や比較的自由に変せ、いるの場合は、その膜組成やに変せまり、いる。とを利用して、中での安定性を向上されている。即ち相転移温度の高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用を高いレシチンを利用をあることを表している。

更に近年は赤血球膜由来である糖蛋白質、グリコホリンが注目され、これをリポソーム膜に再構成すると、リポソームはRES に存在する貧食細胞に貧食されにくくなり【砂本順三、第8回生体膜と薬物の相互作用シンポジウム講演要旨集、P.19(岡山、1985年)】、静脈内投与すると比較的安定に血中を微小循環できるようになる[内海英雄、濱田昭ら、日本薬学会第106 年会講演要旨集、P.338(千葉、1986年)】と報告されている。

しかしながら以上記した如く静脈内投与した場合でも、RES を回避して血中を微小循環できるリポソーム製剤の研究は盛んに行われてきているが、その効率の面を考えると、必ずしもその目的が充分に達成されたとは書い難い現状にある。

又、それらの混合物を用いても良い。

ガングリオシドとは、シアロ糖脂質であり糖銀端にシアル酸を有するガングリオシドGM1、GM2、GM3、GD1a、GD1b 、GD3、GQ1b、GT1bなどが例としてあげられるが、これらを単独でもしくは混合物として用いればよい。

本発明にかかわる脳質膜構造体としては極性脳質の極性基が界面の水相に向って配列した膜構造を有する粒子を意味し、その例としてはリポソーム、マイクロエマルジョン、脂肪乳剤等があげられる。

本発明のグリコホリン及びガングリオシドを含有する脂質膜構造体の調製は公知の方法に従えばよい。即ちグリコホリン及びガングリオシドを、分子内に極性部及び非極性部を有し水及び油のいずれにも親和性を有する両親媒性物質である他の脂質膜成分をともに脂質膜構造体調製時にあらかじめ溶媒に溶解または分散混合して用いればよい。

<発明が解決しようとする問題点>

本発明者等は、効率的にかつ再現性よく、肝、脾、肺などの細網内皮系組織に捕捉されずに体内を微小循環できる脂質膜構造体について鋭意検討した結果、本発明を完成した。

<発明の構成>

本発明はグリコホリン及びガングリオシドを含 有する脂質膜構造体に関する。

マイクロエマルジョンの場合、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル(Tween)、脂肪酸ナトリウム、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等の界面活性物質とグリコホリン及びガングリオシドとをあらかじめ混合し、これに大豆油等の油

脂を加えて公知のマイクロエマルジョンの調製法 に従い処理することにより目的のマイクロエマル ジョンを製造することができる。

また、脂肪乳剤の場合、ホスファチジルコリンとグリコホリン及びガングリオシドとをあらかじめ混合し、これに大豆油を加えて公知の脂肪乳剤の調製法に従い処理することにより目的の脂肪乳剤を製造することができる。

このようにして調製される本発明の脂質膜構造体が、RES を回避し、血中での微小循環性を有するようにするには、通常その調製工程において、グリコホリンの全脂質膜成分に対する割合を、重量分率で1/100 以上にすることが望ましく、またガングリオシドは、グリコホリンに対して、重量比で0.02~2 倍量にすることが望ましい。

本発明の脂質膜構造体が保持しうる薬物は脳質 膜構造体の種類によって異なる。例えばリポソームが保持しうるものとしては特に制限がなく、水 溶性薬物及び脂溶性薬物をあげることができる。 またマイクロエマルジョンの場合には脳溶性薬物

回避して体内を散小循環させる新しい剤形の試みはリポソームにおいてのみ行われていたが、本発明においては、リポソームのみならず脂肪乳剤、マイクロエマルジョン等にも体内での微小循環性を付与することができる。

更に本発明の脳質膜構造体は、静脈内投与などの全身投与において微小循環性を有することができるが、皮下注射、筋肉内注射、関節腔内注射などにおいては本胞質膜構造体が体液中において安定であることを利用し局所投与における徐放性製剤として使用することも期待できる。

<実施例>

本発明を更に対照例、実施例及び試験例により 説明するが、本発明はこれらによって限定される ものではない。

対照例 1

L-α-ジバルミトイルホスファチジルコリン60 μ mol 、コレステロール60 μ mol 及びL-α-ジバ ルミトイルホスファチジン酸6 μ mol をクロロホ ルム及びメタノールの混液(容積比2:1)に溶 を保持可能なものとしてあげることができた、中でも体内での代謝分解が速い薬物、尿中排機が速い薬物など体内で有効に薬効を発現しにくいものが本発明の脂質膜構造体に保持させる薬物として。 当と考えられる。具体的にはインターフェロン、インターロイキン、腫瘍壊死因子(TNF)、上皮成物質、プロスタグランシ、ステロイドなどの生理活性物質、プロスタグランシドなどの制癌剤等が適当な薬物としてあげられる。

本発明の脂質膜構造体において、グリコホリン 及びガングリオシドは脂質膜構造体に硬水性相互 作用を介して強固に結合して組込まれており、ま たモノマーとして遊離するものはほとんどないこ とをゲル速過法により確認した。

<発明の効果>

本発明の脂質膜構造体は、優れた体内での微小循環性を有し、血中での薬物濃度を高く維持することができ、かつ再現性よく調製することができる。また従来の技術において、全身投与後RESを

かした。次に窒素ガス気流中で有機溶媒を除去し てナス型コルベンのガラス壁にlipid film を生 成させた。ここに3H- イヌリン300 μCiを含有す る L m M イ ヌ リ ン の リ ン 酸 経 街 化 生 理 食 塩 水 (p H 7 . 4 以下PBS と略す) 溶液7.5 alを加えてポルテッ クス・ミキサーで攪拌振盪し、更に軽く超音波処 理してリポソームの懸濁液を調製した。これを40 ~ 45℃に加温し、次いで0.4 µm の孔径を有する ポリカーポネート製メンブランフィルターに通過 させ、粒径0.2 μα 以下のリポソームの懸濁液を 調製した。次にこれを超速心分離 (15万×g、1 時間、1回)し、上澄みを除去することによりり ポソームに保持されながったイヌリンを除去し、 PBS を加えて最終的にイヌリンをその内水相に保 持するリポソーム懸濁液を得た。この時PBS は、 1-α-ジパルミトイルホスファチジルコリンのコ リシ基を酵素法により定量することによりホスフ ァチジルコリン濃度が60μ aol /7.5 al-8 μ. moi/alとなるように、量を加減して加えた。 封昭硕2

符開昭63-221837(4)

対照例 1 の脂質に更にヒト赤血球由来グリコホリンAを8 μ8 加えて、これをクロロホルム、メタノール及び水の混液(容積比150:75:1)に分散溶解させる以外は対照例 1 と同様に操作し、最終的にホスファチジルコリン濃度が 8 μ mol/ m 2 となるリポソーム懸濁液を得た。

対照例3

ヒトグリコホリンΑ 6 μ 8 の代りにヒトグリコ ホリンΑ 15 μ 8 を用いる以外は対照例 2 と同様に 操作し、リポソーム懸濁液を得た。

対照例 4

L-α-ジバルミトイルホスファチジルコリン60 μ mol 、コレステロール60 μ mol 及びヒトグリコホリンA Jmgをクロロホルム、メタノール及び水の混液(容積比150:75:1)に分散溶解させる以外は対照例 1 と同様に操作し、最終的にホスファチジルコリン濃度が 8 μ mol/ m 2 となるリボソーム 懸濁液を得た。

対照例5

ヒトグリコホリンA 3 ag の代りにヒトグリコ

17	** IX 64 1	2 A E Z	X 12 X 3	为照的 4	法照货 5
L-a -ジバルミトイルホスファチ ジルコリン	10 m ol	10 m ol	10 m ol	ाव्य मंत्र	10 m m 01
ン ス ス ロ ロ	10 m mo!	10 4 401	10 m m 01	10 4 401	10 m mol
L-a -ジバルミトイルホホスファチジン数	1 m of	1	lom at t	•	I
ヒトグリコポリンA	ı	3 m [8 × 8 · 2	3 7 00S	1.5#8
1mm イズリン・**)の PbS 箱器	1.25m2	1.25m A	g wsž·t	1.25m2	1.25#2

|]] ままあたりょのμ() の *||-イヌリンを合力

ホリンA 9 mg を用いる以外は対照例 4 と同様に 操作し、リポソーム懸濁液を得た。

上記対照例1~5の処方を以下の表1に示す。

参考例 1

前述の³H- イヌリン300 μCiを含有する1 mHイヌリンのPBS 溶液7.5 mLの一部をとり、PBS にて20倍に希釈して、1 mLあたり2 μCiのイヌリンを含有する溶液を調製した。

対照例6

スフィンゴミエリン 8 4 μ mol 、 コレステロール 3 6 μ mol 、 L-α-ジバルミトイルホスファチジン酸 12 μ mol をクロロホルム及びメタノールの混液 (容積比 2:1) に溶かすこと以外は対照例 1 と同様に操作し、最終的にスフィンゴミエリン濃度が 11.2 μ mol/ m 2 となるリボソーム 懸濁液を得た。

対照例7

L-α-ジパルミトイルホスファチジン酸 12 μ mol の変わりにヒトグリコホリンΑ 3 mg を用いて、これをクロロホルム、メタノール及び水の混液(容積比150:75:1)に分散溶解させる以外は対照例 6と同様に操作し、リポソーム懸濁液を得た。

対照例8

対照例6の脂質に更にガングリオシドGM。を 0.54 μ mol 加える以外は対照例6と同様に操作 し、リポソーム懸濁液を得た。

支施例1

対照例 7 の脂質に更にガングリオシド GM。を 0.54 μ mol 加える以外は対照例 7 と同様に操作 し、リポソーム懸濁液を得た。

上記対照例 6 ~ 実施例 1 の処方を以下の表 2 に示す。

一 本 元	14 p no 1	6 pt mo l	ı	8 7 00S	0.08 4.801	1.25 m &
# # # 8	14 # #01	lon 4 d	2 p no l	1	0.03 A BOL	1.25 m.g
1 平医女	14 + 201	10E # 9	1	20 nt 00 s	1	1.25 • 2
9 本 里 女	144 201	O E vi g	10m 4 2	1	-	1.25 = 2
K &	そんせきおくトモメ	パーロチドハロ	L-α- タパルミトイル ホスファチジン酸	ヒトグリコホリンA	ガングリオシドGMs	lest イヌリン・・・・の Pas 辞紙

14

対照例9

L-α-ジバルミトイルホスファチジルコリン84 μ mol 、コレステロール36 μ mol 、L-α-ジバルミトイルホスファチジン酸12 μ mol をクロロホルム及びメタノールの混液(容積比2:1)に溶かすこと以外は対照例1と同様に操作し、最終的にホスファチジルコリン濃度が11.2 μ mol/ ma となるリポソーム無濁液を得た。

対照例10

L-α-ジバルミトイルホスファチジン酸 12μ mol の代わりにヒトグリコホリンΑ 3 mg を用いて、これをクロロホルム、メタノール及び水の混液 (容積比150:75:1) に分散溶解させる以外は対照例 3と同様に操作し、リポソーム懸濁液を得た。

対照例11

対照例 9 の脂質に更にガングリオシド GM。を 0.54 μ αο1 加える以外は対照例 9 と同様に操作 し、リポソーム懸濁液を得た。

実施例2

対照例10の脂質に更にガングリオシド GN。を 0.54μ mol 加える以外は対照例10と同様に操作 し、リポソーム懸濁液を得た。

上記対照例 9 ~ 実施例 2 の処方を以下の表 3 に示す。

試驗例1

. ----

в

対照例 1 . 2 . 3 . 4 , 5 で得られたリポソ ームの懸濁液並びに参考例1で得られた3H-イヌ リン溶液をモれぞれSD系雄性ラット(体重180 ~ 220g) の後肢静脈内に体重200gあたり0.5 ml (l- αージバルミトイルホスファチジルコリンと して4 μ mol、 全脂質として約 8 μ mol)往入し た。投与後15分、30分、2時間、4時間、6時間 目に頸静脈より血液を約0.12 mæ 採血し、このう 550 µ ℓ (n-2) を濾紙に滴下、乾燥後燃烧装置に て燃烧後液体シンチレーション法によりその放射 活性を求めた。 投与量に対する血中からの回収率 (*) はラットの全血液量を体重の6.5 %とみつも って計算した。結果を表4に示した。

A A	五 五 3	M 18 H 1 O	大高雪 1 1	张 章
-a-ジパルミトイル ホスファチジルコリン	14 p mol	14 F BO	14 p ao l	16 # 101
コレスチロール	ion mai	6 pt no1	6 pt mol	108 4 9
-a - ジバルミトイル ホスファチジン製	2 p mo1	. 1	lom 4.5	1
ヒトグリコホリンA	1	3 H 00S	1	3 of 005
ガングリオジドGM:	1	ı	10m 4 80.0	10# # 80°0
Ink A X リン・・・・ の PAS 敬義	Z# 52']	1.25 m Q	3 a 25.1	1.25 & 2

ex €¥

イ で は い

基

匷 ¥

Æ

본

*

m

ĸ

¥

35

Æ

Œ

*

9 ¥ ĸ

.

7

į

:

į

7

?

2

1,6

9

1 5 3

4

449-4

193492

ø = = * 6 ***** 57.0± 5.4

70.1 ± 4.2

42.2 ± 12.0

0.5 ± 6

æ.

1		
	n.4.1 報別仕事	
	4	
	" 计均均分析 经存储	
	数中の数字は数字数に対するイメリンの回収學 (3)	
	いっと	
	× ×	
	下 拉 上	
	4 4 4	
	€ \$	
1	#X	

:

--

:

2.1 ± 2.0

⊒ **\$**1 9

•

30.7 ± 7.8

11.0 ± 6.1

14.1±11.0

¥ ..

型 公 公

~ ~ #

4 5 5

表4から明らかなようにグリホリン単独の添加 量を増すほどイヌリンは血中濃度が高く維持され ることが明らかとなり、その効果には飽和が認め られ、脂質(ホスファチジルコリンキコレステロ ール) 20μmol あたりグリコホリンを500 μg 以 上添加してもそれ以上の効果は望めないことが確 認された。

また同時に投与6時間後、ラットの頭動脈を切 断放血させ開腹後、肝臓、肺臓、腎臓及び脾臓を 摘出した。次にこれら臓器の一部または全部をと り、PBS 中でホモジェナイズしたのち液体シンチ レーション法により放射活性を測定、投与量に対 する回収率(%) を求めた。結果を表5に示し た。

特開昭63-221837(ア)

表 5 から明らかなようにグリコホリン添加量を増すほどイヌリンの肝への分布は抑制されるが、その効果には飽和が認められ、脂質(ホスファチジルコリン+コレステロール)20 μ mol あたりグリコホリンを500 μg 以上添加してもそれ以上の効果は望めないことが確認された。

なお本発明において用いたイヌリンは、単独で 静脈内投与した場合には速やかに血中より消失し 尿中へ排泄されてしまうことが知られており、 本試験(参考例 1) においてもそれが確認された。

以上から、リボソーム膜表面をグリコホリンで 膜修飾することにより、ある程度はリボソームに 微小循環性を付与し肝臓への分布を抑制させるこ とができることが明らかとなり、グリコホリン単 独ではその効果に限界のあることも明らかとなっ た。

試験例 2

対照例 6. 7. 8並びに実施例 1 で得られたり ポソーム懸濁液をモれぞれSD系雄性ラット(体重

中均值土益的值款 35.4± 3.3 苯 뿔 ₩ とんど分 14.3 ± 6.1 30.7 ± 2.8 0.1 ± 0.0 3 Æ 7.7 の回役事 室 **小田になするイヌリン** 17.6 ± 5.1 リンダ地ではどの出稿に 39.62 7.8 \$ 로 * 10.8 11.6 ± 1.5 0.4 + 0.1 牽 37.1# 蛘 來 1018 8 + 5.5 10,0 ± 0.4 **5**5 . . # I 0.3# 덮 2 鯔 2 Œ 出 绹 * £

180 ~ 220g) の後肢静脈内に体重 200g あたり
0.5 m θ (スフィンゴミエリンとして 5.6 μ mol、
全脂質として約 8 μ mol)往入する以外は試験例 1
と同様に操作した。

結果を表 5 (イヌリンの血中濃度推移)及び表 7 (イヌリンの組織分布)に示した。

- Z # #	オスコン	n-1	8.5±3.0	2.0±1.3	o	. 0	0
田 萬 年 1	593497·825 929F 依如	n = 5	38.8 ± 19.8	n.d.	7.5 ± 2.9**	1.9±0.6 3.5 ±1.2 **	1.1 ± 1.1
共 M M 8	829949F 核 ()	n=4	18.8±7.7	8.1±3.3	2.7 ± 0.8"	1.8±0.6*	1.4 ± 0.5
五 三 五 二 二 二 二 二 二 二	592492 株.角	i - 5	21.4±11.5 19.9±7.7	n.d.	4.4±2.1*	2.7±0.8"	1.3 ± 0.6
2 年 8	3270-6 949-6	n-4	17.2±7.6	n.d.	1.1 ± 0.1	0.6 ± 0.3	0.6 ± 0.2
九九	で 事	五 2 2 4 4 4 4 4 4	153	30%	2 4 日	4 5 5	图表9

現中の数件は数を表に対する人メンソの回数器(1) : 単均値も避移組織ss 3>10−8/8/1-8(対応電き)に対して1.8向数器も主義組めり。

8

特開昭63-221837(8)

表 6 から明らかなように血中温度を高く維持する効果はガングリオシド単独修師リポソーム (対照例 8) <グリコホリン単独修師リポソーム (対照例 7) <グリコホリン及びガングリオシド修師リポソーム (実施例 1) であった。

また表 7 から明らかなようにRES への分布抑制 効果を検討すると本発明のグリコポリン及びガン グリオシド修飾リポソームが有意差 (1% 危険率) をもって肝への分布抑制効果を有することが認め られた。

以上から、グリコホリンに加えて更に糖脂質であるガングリオシドをリポソーム膜に添加することによりリポソームの肝への分布を抑制し、薬物の血中濃度を更に高く維持することが可能であることが確認された。

試験例3

対照例 9. 10.11 並びに実施例2で得られたリポソーム懸濁液をそれぞれ50系雄性ラット(体重180 ~220g)の後肢静脈内に体重200gあたり0.5 a2(L- αージパルミトイルホスファチジルコリ

11.1± 2.3** 0.1 ± 0.0 9.5±4.5 0.5±0.1 \$ 改予班になするイメンソの回収烃 (☆)∵ 0.4 ± 0.2 4.1 ± 1.7 0.4 ± 0.1 £ 民农 7.4 ± 2.2 0.1 ± 0.0 0.5 ± 0.0 大五百六 6.1 ± 1.7 \$3.0±3.3 0.2 ± 0.0 1.1 # 1.2 公里 医女 C) 2 Ø 延 2 Œ 느 3 **2**. 2

が年史10人メリソ年社となどの当前にもはてんどかかか。

32/0-k/fy-k(対照例6)に対して15危災率で有強益もの。

平均值土旗語品数

×

ンとして5.6 μ mol、全脂質として約 8μ mol)往入 する以外は試験例1と同様に操作した。

結果を表8(イヌリンの血中濃度推移)及び表9(イヌリンの組織分布)に示した。

- **	イスの数	2	8.5±3.0	2.0±1.3		•	0
77 26 27 28	915F # 18	S • d	40. i ± f. 5**	. n. d.		4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	4.5 ± 1.8** RR
共開発 1 1	42-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5-5	3 · c	14.6±7.4	8.2±2.6	1.1±0.6°	1.6±0.1**	1.1±0.2°
发源的10	くりまじん 女子	\$ • c	32.1±13.4	n. d.	1.4±1.5**	3. (± 0. (**	1.1 ± 0.7
20 元 五 元	3274-4 947-4	n•5	18.8 ± 6.9	10.0 ± 2.9	3.4 ± 0.8	2.1 ± 0.3	1.5 ± 0.3
# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	# #	# 25 20 /ec	15#	# 0 #	20 金	章 *	E tr

数中の数字は数字機に対するイメリンの回収率(3) : 平均資土被導函数

**)3>/ロートリモソート(拉笛坐サ)になつと12位実形に生何故めの.

::

なな)対限的10(チタコキタン 単数形態) に払して12名数長に光質組あり。

表8から明らかなように血中濃度を高く維持す る効果は、グリコホリン単独修飾リポソーム(対 照例10) <グリコホリン及びガングリオシド修飾 リポソーム(実施例2)であり、更にこの両者間 には有意差(1%危険率)が認められた。ガングリ オシド単独修飾リポソーム (対照例11) の場合に むしろコントロールリポソーム(対照例9) も薬物の血中消失が速くなる結果が得られ 従って試験例2の結果と併せて考えると、ガ ングリオシド単独修飾リポソームは微小循環性を 有するものではない。

また表9から明らかなように肝への分布抑制効 果を検討すると、その効果はガングリオシド単独 修飾リポソーム (対照例11) <グリコホリン単独 修飾リポソーム (対照例10) <グリコホリン及び ガングリオシド修飾リポソーム (実施例2) であ り、グリコホリン及びガングリオシドが共存する ことにより本効果が確実に得られることがわかっ た。本試験例では脾臓への分布がグリコホリン単 独修飾リポソーム (対照例10) とグリコホリン及

平均值土益路值数

1.5 ± 1.1. 19.2± 1.6" 0.1±0.0 1.0 ± 0.1 误其例 2 **役中由に払するイヌリンの回及母(12)** 林园第11 51.5 ± 4.8" 3.2 ± 0.7 0.2 ± 0.1 0.1 ± 0.2 拉原的10 43.5± 5.2* 0.2 ± 0.1 11.1 \$ 1.7. 0.7 ± 0.1 59.3 ± 6.4 3.6±1.0 0.8 ± 0.2 1.1#0.3 4 三 4 3 a 댿 煙 Z Z = 摆 * z

6 * かもなこのイメリンが従われどの凶盗にもほと人どかなかが。

13) 32/ロ-タクタタ-ア(対照色8)に対して13危険単で右鉄故るり。

-

びガングリオシド修師リポソーム(実施例 2)でコントロールリポソームの場合より若干増す(有意差もあり)結果となったが、肝臓、肺臓、腎臓、脾臓を全て含めた RES 全体への分布としてみれば、グリコホリン単独修師リポソーム(対照例10)やグリコホリン及びガングリオシド修師リポソーム(実施例 2)は分布が抑制効果を有することは明らかであり、その効果は後者が大であった。

以上から試験例2と同様、グリコホリンに加えてガングリオシドをリポソーム膜に添加することにより、リポソームのRES への分布を抑制し薬物の血中濃度を高くすることが可能であることが確認された。